使用後返却願います

3-01124 - YK

9日本国特許庁(JP)

11 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

平1-277751

③Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

⑩公開 平成1年(1989)11月8日

G 01 N 27/46

3 3 1

7363-2G

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全11頁)

会発明の名称

NOx濃度測定装置

②特 頭 昭3-108049

②出 願 昭63(1988)4月30日

②発 明 者

水 谷

吉 彦

愛知県名古屋市緑区鳴海町字若田19番地

⑫発 明 者

西 澤

愛知県岩倉市東新町仲浦1番地 岩倉団地21棟406号

⑪出 顋 人 日本碍子株式会社

愛知県名古屋市瑞穂区須田町2番56号

四代 理 人 弁理士 中島 三千雄

外 2 名

明 超 智

1. 発明の名称

NO、濃度測定装置

- 2. 特許請求の範囲
- (I) 固体電解質とこれに接して設けられた少なく とも2つの電極よりなる電気化学的セルと;

該電気化学的セルの第一の電極を所定のガス 拡散抵抗の下で被測定ガス存在空間に連通せし める拡散律連手段と;

核電気化学的セルの第一の電極に近接して設けられた、NOxを分解するための触媒と:

該電気化学的セルの第一の電極と第二の電極 との間に電流を流す電流供給手段と;

該電気化学的セルの第一の電極と第二の電極との間に流れる電流を測定する電流測定手段と; 該電気化学的セルの第一の電極近傍の酸素分 圧を測定する酸素分圧測定手段と;

該酸素分圧測定手段によって測定された酸素 分圧が前記触媒によるNO。の分解を生じさせ ない高い酸素分圧であるとき、前記電流測定手 段によって測定された第一の電流と、該酸素分 圧が前記触媒によるNOxの分解を生じさせる 低い酸素分圧であるとき、前記電流測定手段に よって測定された第二の電流とに基づいて、前 記被測定ガス中のNOx 濃度を演算する演算手 段と:

を有することを特徴とするガス中のNO、濃度 測定装置。

(2) 固体電解質とこれに接して設けられた少なくとも2つの電極よりなる電気化学的セルと;

核電気化学的セルの第一の電極を所定のガス 拡散抵抗の下で被測定ガス存在空間に連通せし める拡散律速手段と:

該電気化学的セルの第一の電柄に近接して設けられた、NO。を分解するための触媒と:

該電気化学的セルの第一の電極と第二の電極 との間に電流を流す電流供給手段と:

該電気化学的セルの第一の電極と第二の電極 との間に流れる電流を測定する電流測定手段と; 該電気化学的セルの第一の電極近傍の酸素分 圧を測定する酸素分圧測定手段と: をそれぞれA. Bの二組有し、

(3) 固体電解質とこれに接して設けられた少なくとも2つの電極よりなる電気化学的セルと;

該電気化学的セルの第一の電極を所定のガス 拡散抵抗の下で被測定ガス存在空間に連通せし める拡散律速手段と;

該電気化学的セルの第一の電極に近接して設

が前記触媒によるNO』の分解を生じさせる低い酸素分圧であるとき、前記Bの組の電流測定手段によって測定された第四の電流のうち、第一、第二及び第三の電流を演算する、若しくは第一、第二及び第四の電流を演算する演算手段を、有することを特徴とするガス中のNO』濃度測定装置。

(4) 固体電解質とこれに接して設けられた少なくとも2つの電極よりなる電気化学的セルと:

該電気化学的セルの第一の電極を所定のガス 拡散抵抗の下で被測定ガス存在空間に速通せし める拡散律連手段と;

該電気化学的セルの第一の電極と第二の電極 との間に電流を流す電流供給手段と:

該電気化学的セルの第一の電極と第二の電極 との間に流れる電流を測定する電流測定手段と; 該電気化学的セルの第一の電極近傍の酸素分 圧を測定する酸素分圧測定手段と;

をそれぞれ有するA、Bの二組と、

該Aの組の電気化学的セルの第一の電極に近

けられた、NO、を分解するための触媒と;

該電気化学的セルの第一の電極と第二の電極 との間に電流を流す電流供給手段と:

該電気化学的セルの第一の電極と第二の電極 との間に流れる電流を測定する電流測定手段と;

該電気化学的セルの第一の電極近傍の酸素分 圧を測定する酸素分圧測定手段と;

をそれぞれA. Bの二組有し、

可記Aの組の酸素分圧測定手段にNO。 で測定された酸素分圧が前記触媒によるNO。 の分解を生じさせない酸素分圧で測定による が記Aの電流測定手分圧が酸素分に測媒による が記Aの電流測定手分圧が酸素分による。 の分解を生むの電流が酸になる。 の分解を生むの電流の分圧でで測媒にでの測 が高いの分解を生めのでで、前記Bの観点による ときれた第二ので測定を出れたした。 での分解を生める。 された第二ので測定になるによる での分解を生める。 された第二のの対解を生めるでは、 での分解を生める。 でのかかるとき、、 での電流、 ないかかる。 での電流、 ないかかる。

接して設けられた、NOェを分解するための触 媒とを有し、

更に、前記Aの組の酸素分圧測定手段によって測定された酸素分圧が前記触媒によるNO。の分解を生じさせる低い酸素分圧であるとき、前記Aの組の電流測定手段によって測定された酸素分圧を所定の値としたときの、前記Bの組の電流測定手段によって測定された酸素分圧を所定の値として測定された第二の電流とに基づいて、前記被測定ガス中のNO。 濃度を演算する演算手段を、有することを特徴とするガス中のNO。 濃度過度を混

3. 発明の詳細な説明

(技術分野)

本発明は、ガス中のNOx 濃度測定装置、特に自動車用内燃機関の燃焼制御系や、各種工業炉に用いて好通な排気ガス中のNOx 濃度測定装置に関するものである。

(背景技術)

従来より、ガス中の酸素濃度を検出する測定装 置として、酸素イオン伝導性の固体電解質である ジルコニア磁器等を用いた酸素濃度測定装置が知 られている。例えば、特公昭63-10781号 公報に明らかにされているように、外部の被測定 ガス存在空間に所定の拡散抵抗を有する拡散律速 手段を経て連通せしめられる内部空間と、この内 部空間にそれぞれ片方の電極が落呈せしめられる 電気化学的ポンプセル及び電気化学的センサセル を有し、センサセルからの酸素濃淡起電力に基づ いて、かかる内部空間内の雰囲気を所定の酸素濃 度に維持するポンプ電流を前記ポンプセルに流し て、このポンプ電流の値によって被測定ガス中の 酸素濃度を測定するようにした装置が知られてい る。この装置では、センサセルの起電力V。を基 準電圧 V。と比較し、 V。 = V。となるように、 ポンプ電波 【。をフィードバック制御しているの である。

(発明の目的)

本発明は、拡散律速手段により、所定のガス拡

なお、上記のNO、濃度測定装置において、一般に、前記酸素分圧測定手段は、前記(第一の) 固体電解質、前記(第一の)電気化学的セルの第 一の電極、所定の基準酸素分圧の雰囲気に露呈せ しめられた第四の電極よりなる第二の電気化学的 セル、及び該第一の電極と第四の電極との間に生

(発明の構成)

すなわち、本発明は、固体電解質とこれに接して設けられた少なくとも2つの電極よりなる電気化学的セル(第一)と;該電気化学的セルの第一の電極を所定のガス拡散抵抗の下で被測定ガス存在空間に連通せしめる拡散律速手段と;該電気化学的セルの第一の電極に近接して設けられた、NOxを分解するための触媒と;該電気化学的セル

する起電力を測定する電圧測定手段から構成されることとなる。

さらに、前記NO: 濃度測定装置の一つの実施 態様において、前記電流供給手段は、前記電気化 学的セルの第一の電極と第二の電極との間に電流 を断続的に供給し、前記電圧測定手段は、該電流 が流れていない期間中に、該第一の電極と第二の 電極との間に生ずる起電力を測定し、且つ所定期間これを保持するようにされる。また、前記酸素分圧測定手段は、接するガス雰囲気中の酸素分圧によって、その電気抵抗が変化する酸化物半導体、これに接して設けられた少なくとも一対の電極、及び該一対の電極間に接続された抵抗測定手段により構成されることとなり、そして有利には、前記電気化学的セルの第一の電極が、触媒を兼ねている。

を、前記触媒によるNO。の分解を生じさせる低い酸素分圧に常に保ち、このとき、前記の電流測定手段によって測定された第二の電流とに基づいて、NO。濃度を演算する演算手段であり、また、前記電気化学的セルの第一の電極が、触媒を兼ねるようにされている。

定する酸素分圧測定手段と:をそれぞれA.Bの二组有し、更に、前記Aの組の酸素分圧測定手段とこれた酸素分圧測定された酸素分圧が前記触媒にあるされの分解を生じって測定手段によって測定定手段の動記とは、の分解を生じ過度を扱って過程であるとのが記りによって測定された酸素分圧であるとを表の観定手段によるとないのである。

「は、の分解を生じ過度を表がいるとのである。」では、ないのでは、は、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのである。

なお、かかるNO』 濃度測定装置において、一般に、前記演算手段は、前記Aの組の酸素分圧測定手段によって測定された酸素分圧を、前記触媒によるNO』の分解を生じさせない高い酸素分圧に常に保ち、このとき、前記Aの組の電流測定手段によって測定された第一の電流と、前記Bの組の酸素分圧測定手段によって測定された酸素分圧

NO」の分解を生じさせない高い酸素分圧である とき、前記Aの組の電流測定手段によって測定さ れた第一の電流、該酸素分圧が前記触媒によるN 0. の分解を生じさせる低い酸素分圧であるとき、 前記Aの組の電流測定手段によって測定された第 二の電流、前記Bの組の酸素分圧測定手段によっ て測定された酸素分圧が前記触媒によるNO*・の・** 分解を生じさせない高い酸素分圧であるとき、前 記Bの組の電流測定手段によって測定された第三: の電流、及び該酸素分圧が前記触媒によるNO。 の分解を生じさせる低い酸素分圧であるとき、前に 記Bの組の電流測定手段によって測定された第四 の電波のうち、第一、第二及び第三の電波を演算 する、若しくは第一。第二及び第四の電流を演算 する演算手段を、有することを特徴とするガス中 のNO、濃度測定装置をも、その要旨とするもの である.

なお、かかるNO、 濃度測定装置においては、 一般に、前記Bの組の酸素分圧測定手段によって 測定された酸素分圧が、前記触媒によるNO、の 分解を生じさせない高い酸素分圧に常に保たれ、 前記演算手段により、前記第一、第二、第三の電 流を演算することとされたり、また前記Bの組の 酸素分圧測定手段によって測定された酸素分圧が 前記触媒によるNO。の分解を生じさせる低い酸 素分圧に常に保たれ、前記演算手段により、前記 第一、第二、第四の電流を演算することとされる のである。また、前記電気化学的セルの第一の電 極は、有利には、触媒を兼ねるようにされている。

更にまた、本発明は、(a)固体電解質とこれに接して設けられた少なくとも2つの電極よりなる電気化学的セルと;該電気化学的セルの第一の電極を所定のガス拡散は速手段と;該電気に進過せしめる拡散律速手段と;該電気化学的セルの電極と第二の電極との間に流れる電流での電流性給手段と;該電気化学的セルの第一の電流で変換定手段と;該電気化学的セルの第一の電流機をで変換定手段と;

セルは、電流供給手段より供給されたポンプ電流を、第一の電極と第二の電極との間に、流すことによって電気化学的ポンピングを行ない、第一の電極近傍の雰囲気を制御する。そして、この電気化学的セルを構成する固体電解質としては、酸素イオン伝導体であるジルコニア磁器、BizOzーYzOz 系固溶体等の他、プロトン導電体であるSr Cee.es Y be.es Oz- 等が用いられるのである。

また、拡散律速手段は、被測定がス存在空間と第一の電極との間の濃度拡散を律速するものククのであり、ピンホール、平坦空間、多孔質セラミックス体等を適宜用いることが出来る。NO、濃度剛力のためには、第一の電極面内におりの目のでは、第一の電極が発ましく、この内のでは、拡散律速手段によって被測定することが好ましい。

さらに、酸素分圧測定手段としては、例えば、

をそれぞれ有するA、Bの二組と、(b)該Aの 組の電気化学的セルの第一の電極に近接とを行り られた、NO。を分解するための触媒とを行り 更に、(c)前記Aの組の酸素分圧測定手段によって測定された酸素分圧が前記触媒によるとき、NO。 の分解を生じさせる低い酸素分圧であるされたであるされたで 記Aの組の電流測定手段によって測定定数であるされたによるの 記Aの組の電流測定手段によって測定されたになって が記Bの組ので変素分圧で測定されたになるが で測定された酸素分圧で測定されたによるの で測定された酸素分圧で測定を が記Bの組のである。 に基づいて、前記とでされ、NO。 減度を演算する。 はまるがス中のNO。 減度測定装置をも、その要 とするものである。

なお、かかるNO。濃度測定装置においては、一般に、前記の酸素分圧測定装置によって測定された酸素分圧が、前記Aの酸素分圧測定手段によって測定された酸素分圧と実質的に同一の酸素分圧であるようにされている。

ところで、かかる本発明において、電気化学的

固体電解質とこれに接して設けられた一対の電極よりなる電気化学的セルの濃淡起電力を測定する 手段、電気抵抗が露呈する雰囲気中の酸素分圧に よって変化する野体と一対の電極の電気 抵抗を測定する手段等を用いることが出来る。電気 気化学のセルを用いる場合には、これを上記電気 化学的(ポンプ)セルの一部または全部と兼ねて もよい。このとき、ポンプ電流による近分極の 影響を防止し、高精度の測定を行なうために、ポ ンプ電流を断続的に流し、電流を止めている期間 中に起電力測定を行なうことも出来る。

ここにおいて、NO』の分解を生じさせない高い酸素分圧とは、10-*~10-*atm 以上の酸素分圧であり、例えば自動車のリーン排ガスに含まれる酸素分圧と同程度の酸素分圧である。また、NO』の分解を生じさせる低い酸素分圧とは、それ以下の酸素分圧であるが、CO』、H₂O等が返元され始める酸素分圧(例えば10-**atm)以上、即ち、これら共存ガスの影響を受けない酸素分圧であることが好ましい。

また、触媒としては、Pt. Rh. Pd等の自金族金属、及びそれらの合金、Cu. V. Cr. Fe. Ni. Co. Mn酸化物等を用いることが出来る。これら触媒は、第一の電極近傍、即ちが散律速手段によって被測定ガス存在空間に連通せしめられる雰囲気ガス中に設置されて、周囲の酸素分圧が充分低いときには、NO. を分解することになる。電気化学的セルの電極材料を適切に選んで、触媒を兼ねさせることも可能である。

(好ましい実施態様)

かかる本発明において、酸素分圧測定手段を固体電解質とこれに接した一対の電極よりなる電気化学的セルとする場合、(a)(第一の)電気化学的セル自身を酸素分圧測定手段としても使用する、(b)(第一の)電気化学的セルの固体電解質により第二の電気化学の電極とにより第二の電気化学のセルを(第一の)電気化学的セルとは別に設け、

別のセンサとしてもよく、一つのセンサ素子内に 両者を組み込んでもよい。

そして、このとき、センサAの第一の電極をNO、に対する触媒作用を持たない電極材料、例えばAu、Au-Pt合金等を用いることにより、センサAの第一の電極近傍の酸素分圧をセンサBと同水準の低い酸素分圧とすることが出来、測定構度を向上することが出来る。

さらに、NO * 濃度を高精度で測定するために、2本のセンサ、第一の電極近傍の酸素分圧を高酸素分圧とするセンサ(A)と、該酸素分圧を低酸素分圧とする(B)を使用して、基本的には、常に両者のポンプ電流の演算値をNO * 濃度一個ででででででででででである。ときどき、センサ(A)の第一の電極近傍の酸素分圧を低酸素分圧に転じてポンプ電流を測定し、この電流値によって上記基本値を補正することが好ましい。また、両センサの酸素分圧が上記とは反対のものであってもよい。

ところで、第1図には、本発明の概念的な構成 が示されている。そこにおいて、2は酸素イオン 該第二の電気化学的セルの第三の電極を第一の電気化学的セルの第一の電極と実質的に同一の雰囲気に露呈せしめるように、これに近接して設ける、という3種の構造が、それぞれ下記の理由により好ましい。

- (1)構造が簡単であり、低価格で製造可能。
- (2) 基準酸素分圧に露呈する第三の電極を有するため、被測定ガスがリッチ排ガスでも、リーン排ガスでも関係なく連続して測定可能。
- (3) 酸素分圧測定装置に与える第一の電気化学 的セルのボンプ電流の影響が少なく、高精度 の測定可能。

また、被測定ガスの変化に対する測定の応答性 を高めるためには、一つのセンサの第一の電極近 傍の雰囲気を高酸素分圧と低酸素分圧に切り替え て使うのではなく、A、B二つのセンサを使用し、 それぞれ第一の電極近傍の雰囲気を、AはNO。 の分解を生じさせない高い酸素分圧として測定 することが好ましい。この二つのセンサは、全く

伝導性のジルコニア等からなる固体電解質、4.6はそれぞれ該固体電解質に接して設けられた第一及び第二の電極であって、これら固体電解で2及び第一、第二の電極4.6にて電気化学的セル(第一の)が構成されている。また、第一の電極4及びの3人には多れていると共に、それら第一の電極4及びの多れ質セラミックス層10が設けられ、外部で表現質セラミックス層10が設けられ、外部で表現であるようになっている。

また、第一の電極4と第二の電極6との間の電 圧を測定するための電圧測定手段12や、それら 電極間に流される電流を測定するための電流測定 手段14、更にはそれらの電極間に電流を流す電 流供給手段16が設けられており、そしてかかる 電圧測定手段12、電流測定手段14からの出力 (測定値)が演算手段18に入力せしめられ、そ こで被測定ガス中のNOxを算出するようになっ ている。

かかる構造の装置において、電流供給手段16 からの電波の供給によって電気化学的セルを酸素 ポンプセルとして機能せしめ、また同時に第一及。 び第二の電極4、6間の酸素濃度差に基づく起電 力を測定して酸素濃度(酸素分圧)を検出する酸 累分圧測定手段(酸素センサセル)として機能せ しめて、第一の電極4の周りの酸素分圧がNOェ 分解触媒層 8 によるNOェの分解を生じさせない 高い酸素分圧であるとき(電圧測定手段12によ り測定される前記起電力にて判断される)の、前 記電流測定手段14による検出電流値、即ち第一 の電流を求める一方、第一の電極4の周りの酸素 分圧がNOェ分解触媒題8によるNOェ分解を生 じさせる低い酸素分圧であるとき(前記と同様に 起電力にて判断される)の、前記電旋測定手段1 4による検出電流値、即ち第二の電流が求められ ることとなる。そして、この求められた第一及び 第二の電流値に基づいて、演算手段にて被測定ガ ス中のNO、濃度が演算されるのである。なお、

セル(20.22,24)を用い、第三の電極2 2と第四の電極24との間の濃淡起電力を測定し ているのである。そして、この起電力を、第一の 基準電圧(Vェ:80mV)、第二の基準電圧 (Vェ:50mV)と交互に比較し、このとき電 流供給手段(32)から流される電流をそれぞれ、 第一の電流、第二の電流として、電流測定手段1 4により測定し、両者の差によりNOェ濃度に比 例する信号を得ている。第二の電気化学的セル (20.22.24)の基準雰囲気は、被測定が スであって、主として、残留酸素の残るリーン排 ガス中でのNOェ濃度測定に用いられる。

さらに、第3図に示される本発明装置の他の構造においては、電気化学的セル(2.4.6)を酸素ポンプセル或いは酸素センサセルとして交互に使用することが出来るように、切換えスイッチ3%が設けられ、そしてそれが酸塩センサセルとして使用された場合における第一の電極4近份等 団気の酸素分圧値(起電力)がサンプルホールド部40にて所定時間保持されるようになっている。

この第一及び第二の電流値の間には、被測定ガス中のNO。濃度に応じて所定の関係が存するのである

従って、かかる第2図に示される構成において は、酸素分圧測定手段として、第二の電気化学的

なお、第一の電極4は、Pt. Rhなどの白金族 金属とジルコニア等のセラミックスより主として 構成されており、これによって電極自身がNO。 分解触媒を頼ねるようになっている。

第4図に示した本発明のNO。 濃度測定装置を用いて、プロパン燃焼排ガス中のポンプ電流(1。)

とセンサ起電力(Vs)との関係を測定したもの が第5回である。

なお、かかる第4図において、42は第一の電 気化学的セル(2,4,6)と第二の電気化学的 セル(20、22、24)を電気的に絶縁する絶 緑層であり、またそれら二つの電気化学的セルを 有効な作動温度に加热せしめるために、ヒータ 4 4がヒータ艳緑層(セラミックス層) 46内に埋 設された状態において一体的に設けられ、ヒータ 電源48からの給電によって各電気化学的セルが 所望の温度に加熱されるようになっている。さら に、第一の電極4、第三の電極22は、第3図の 例と同様にNOェ分解触媒を兼ねる構成とされる 一方、第四の電極24は大気に速通せしめられる 空気通路 5 0 内に配置されて、基準ガスとしての 空気に接触せしめられるようになっている。そし て、ここでは、ヒータ電源48からの直流電圧1 2. Vをヒータ44に印加し、素子温度が800℃ となるようにした。

第5図(a)は、 l=1.30のリーン排ガス及

加量に依存しない特性となっている。

このことは、白金/ジルコニアよりなる触媒、 この例では、第一及び第三の電極(4.22)の NOガス分解能力が、これら電極の露呈する内部 空間 2 6 中の酸素分圧によって左右されることを 示している。即ち、V。<100mVでは、NO ガスの分解はなく、V. ≥ 4 0 0 m Vでは、NO ガスが分解されてポンプ電流値にNOガス濃度依 存性が生ずるのである。そして、第6図に、V。 ■ 4 0 0 m V のときのポンプ電流(I "z)から、 Vi=400mVのときのポンプ電流(!。.) 及 び常数Aを差し引いた演算量の酸素ガス及びNO ガス依存性を示した。ここで、常数Aは、内部空 間中の酸素分圧が、変化したときポンプ電流分布 の変化等によって生じた酸素の拡散量の違いに相 当する補正値である。この演算量は、酸素ガス添 加量に対してはほとんど変化しないが、NOガス 添加量に対して直線的に増加している。即ち、内 部空間26中の酸素分圧が、NOェガス分解分圧 より低い酸素分圧のとき測ったポンプ電流(1。』) び $\lambda = 0.85$ のリッチ排ガスにおいて、それぞれ、 1%の酸素ガスをプロパン燃焼排ガスとは別に添加したときの特性を示したものである。酸素ガス 添加量 0%の特性曲線と添加量 1%の特性曲線は、 V。、即ち第一及び第三の電極が露呈する内部空間 26内の酸素分圧の、略全領域において重なる ことがなく、常に酸素ガス添加量に相当するポン プ電流の差異があるのである。

一方、第5図(b)は、 λ = 1.30のリーン排
ガス及び λ = 0.85のリッチ排ガスにおいて、
れぞれ、2%のNOガスを排ガスとは別に添加が入
たときの特性を示したものである。NOガスが分
解されたとき発生する破素ガス量は、NOガスのの
1/2であるため、近面量を2倍 NOガスの第5図(b)より明らかなように、下の地域以上では、下では、下では、両者が略重なり、排ガス中のNOスに

とNO。ガス分解分圧より高い酸素分圧のとき別ったポンプ電流(lon)との差(演算量)から技測定ガス中のNO。 濃度を測定可能なことが明らかとなった。

また、第7図に示される如く、A. B二つの電 気化学的セルを一体的に形成した。前記各例と同 様な部分には同一番号を付し、且つ各電気化学的 セル毎に番号の後にA,Bを付して、詳細な説明 を省略する。そして、それぞれの第一の電極(4 A. 4 B) の露呈する内部空間 2 6 A. 2 6 B を ほぼ同じ酸素分圧にして、流れるポンプ電流しょ。 l∎を測定し、l₂₄−a×l₂₅により、NOェ 濃 度に比例した出力信号を得る。aは、電気化学的 セルA. Bの拡散律速手段28A. 28Bの拡散 抵抗値のばらつき補正係数である。第一の電極と して、セルAは、Pt-Rhの薄膜電極4A、セ ルBは、金の薄膜電極4Bを用いた。両者は、ス パッタ法により形成し、その後に拡散律速手段2 8A、28Bを有する気密質セラミックス体52 と固体電解質2をガラス接着した。セルAの第一

特閒平1-277751 (9)

の電極4Aは、触媒を兼ねる。また、セルA、B には、直流電源16A.16Bからそれぞれ0.7 Vの定電圧を印加し、共に内部空間 2 6 A. 2 6 B内の酸素分圧は低くして測定する。

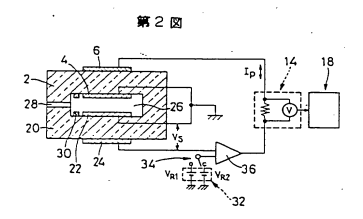
4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の概念的な構成を示す説明 (素 子部分は斯面図)であり、第2図乃至第4図は、 それぞれ、本発明装置の異なる一例を示す説明図 (但し、素子部分は断面図にて示されている)で あり、第5図(a)及び(b)は、それぞれ、酸 素ガス添加の場合とNOガス添加の場合における 酸素分圧-ポンプ電流特性曲線図であり、第6図 は、第5図(a), (b)における特性曲線に基 づいて得られた演算値の酸素ガス添加量及びNO ガス添加量の依存性を示すグラフであり、第7図 は、本発明装置の他の例を示す第2図に対応する 図である。

2:固体電解質(第一) 4:第一の電極

6:第二の電極

8: NO. 分解触媒層



10:多孔質セラミックス層

12:電圧測定手段 14:電波測定手段

16:電流供給手段 18:演算手段

20:第二の固体電解質

22:第三の電極 24:第四の電極

2 6 : 内部空間 28: オリフィス

30:NO。分解触媒 32:比較電源

34:切換えスイッチ 36:電流制御手段

38:切換えスイッチ

40:サンブルホールド部

42: 絶縁厄 44:ヒータ・

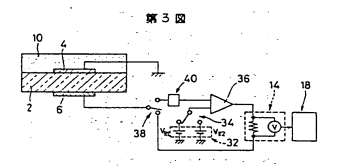
4 6 : ヒータ絶縁層 48:ヒータ電源

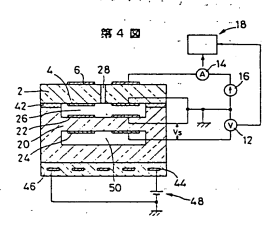
5 0 : 空気通路

52:気密質セラミックス体

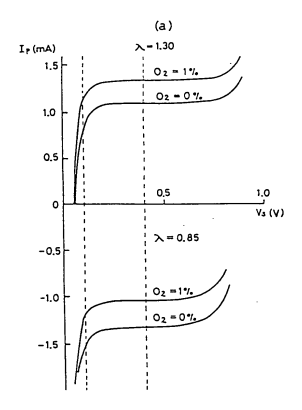
出願人 日本碍子株式会社 代理人

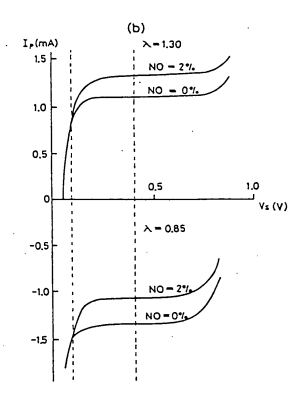
弁理士 中島 三千雄

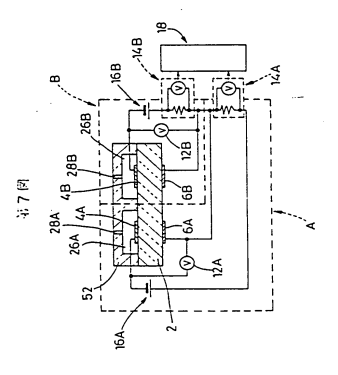


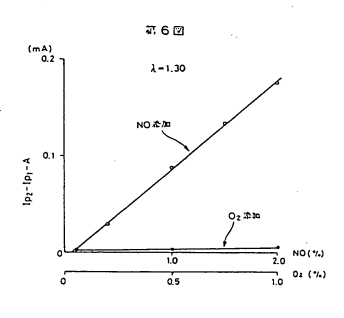


第5図









手統補正書(自発)

平成1年4月22日

过

特許庁長官 吉 田 文 毅 段

1. 事件の表示

昭和63年 特許願 第108049号

2. 発明の名称

NOx 濃度測定装置

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

名 称

(406) 日本碍子株式会社

4.代理人

住 所 名古屋市中村区名駅三丁目14番16号 東洋ビル 電450 電話(052)581 —1060(代)

氏名 (7819) 弁理士 中 島 三千雄

5. 補正の対象

(1) 明細書の発明の詳細な説明の個



- 6. 補正の内容
- (1) 明細書第25頁第5行の「Vax:50mV」を「Vax:500mV」に訂正する。
- (2) 同 第28頁第17行の「酸素分圧(V。=100mVに相当)以上」を「酸素分圧(V。=100mVに相当)以下」に訂正する。
- (3) 同 第28頁第19~20行の「該酸素分圧 以下では、」を「該酸素分圧以上では、」に訂 正する。
- (4) 同 第29頁第7行の「V、≥400mV」を「V、≥100mV」に訂正する。
- (5) 同 第29頁第11行の「V、-400mV」を「V、-100mV」に訂正する。

以上

THIS PAGE BLANK (USPTO)